

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets •:	ľ	(11) Numéro de publication internationale: WO 96/42016
G01N 33/533, 33/542, 33/58, C07K 19/00, 14/195	A1	(43) Date de publication internationale: 27 décembre 1996 (27.12.96)
(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR	96/008	65 (81) Btats désignés: JP, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).
(22) Date de dépôt international: 7 juin 1996 (07.06.9	
(30) Données relatives à la priorité: 95/06821 9 juin 1995 (09.06.95)	1	Publiée Avec rapport de recherche internationale. FR
(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): INTERNATIONAL [FR/FR]; RN 306, F-9140 (FR).		
(72) Inventeur; et (75) Inventeur/Déposant (US seulement): MATHIS, [FR/FR]; 17, impasse de la Capelle-des-Ladres, Bagnols-sur-Cèze (FR).		
(74) Mandataires: GILLARD, Marie-Louise etc.; Cabinet Loménie, 158, rue de l'Université, R-75007 Paris		de
•		
(54) Title: USE OF A PHYCOBILIPROTEIN-BINDING	PEPT	IDE COMPLEX AS A FLUORESCENT TRACER
(54) Titre: UTILISATION D'UN COMPLEXE PHYCOI	BILIPR	OTEINE-PEPTIDE DE LIAISON EN TANT QUE TRACEUR FLUO-

(54) Titre: UTILISATION D'UN COMPLEXE PHYCOBILIPROTEINE-PEPTIDE DE LIAISON EN TANT QUE TRACEUR FLUO-RESCENT

(57) Abstract

The use of a phycobiliprotein-binding peptide complex as a fluorescent tracer in a method using fluorescence to sense and/or determine an analyte in a medium thought to contain said analyte, is disclosed. Phorescent conjugates consisting of said complex covalently bonded to one of the elements in a ligand/receptor specific binding pair, are also disclosed.

(57) Abrégé 🕟

L'invention concerne l'utilisation d'un complexe phycobiliprotéine-peptide de liaison en tant que traceur fluorescent dans un procédé de détection et/ou de détermination par fluorescence d'un analyte dans un milieu susceptible de le contenir, ainsi que les conjugués fluorescents constitués dudit complexe lié de manière covalente à l'un des éléments d'un couple de liaison spécifique ligand/récepteur.

15

20

25

30

Utilisation d'un complexe phycobiliprotéine-peptide de liaison en tant que traceur fluorescent.

L'invention concerne l'utilisation d'un complexe phycobiliprotéinepeptide de liaison en tant que traceur fluorescent, notamment dans un procédé de détection et/ou de détermination par fluorescence d'un analyte dans un milieu susceptible de le contenir, ainsi que les conjugués fluorescents constitués dudit complexe lié de manière covalente à l'un des éléments d'un couple de liaison spécifique ligand/récepteur.

L'utilisation de dosages immunologiques pour l'analyse qualitative et quantitative de composés dans des fluides biologiques est à l'heure actuelle largement répandue.

Parmi les techniques existantes, les dosages par fluorimétrie ont pris une importance croissante.

En effet, ils présentent un certain nombre d'avantages parmi lesquels la sensibilité, la rapidité de la mesure, la stabilité et l'inocuité des réactifs marqués par des composés fluorescents et le coût relativement réduit.

Les phycobiliprotéines sont des constituants du phycobilisome de différentes bactéries, algues ou cryptomonades et sont en général de quatre types : les phycocyanines, les phycocyanines, les phycocyanines et les allophycocyanines.

Elles sont formées de sous-unités α et β , et parfois γ portant chacune un ou plusieurs fluorophores, et sont isolées principalement sous forme de trimères ou d'hexamères.

Certaines d'entre elles sont utilisées comme marqueurs fluorescents en raison de nombreux avantages qu'elles présentent en terme de rendement quantique, bandes d'absorption, stabilité et solubilité (V.OI et al, J. Cell Biology 1982-93 - 981).

Schématiquement, les phycobilisomes sont formés de deux parties :

- le coeur formé d'éléments cylindriques constitués par des allophycocyanines;
- des bâtonnets, formés d'éléments cylindriques, fixés au coeur, lesdits éléments étant constitués par des phycoerythrines et des phycocyanines.

Les bâtonnets et les cylindres sont formés par un assemblage de disques de phycobiliprotéines. Ces disques sont assemblés entre eux ainsi que les bâtonnets au coeur et le coeur à la membrane thylakoïde par des peptides de liaison.

Ces peptides sont nommés en fonction de leur localisation selon la publication A. Glazer, J. Biol. Chem., 1989, 264, 1-4:

10

20

LR pour peptide de liaison dans le bâtonnet

LC pour peptide de liaison dans le coeur

LRC pour peptide de liaison dans le bâtonnet-coeur

LCM pour peptide de liaison dans le coeur-membrane.

La purification des phycobiliprotéines par des méthodes conventionnelles permet l'obtention de complexes trimériques ou hexamériques $(\alpha\beta)_3$ ou $(\alpha\beta)_6$ dépourvus de peptides de liaison. Les trimères ont une forme discoïdale de ~ 30 Å d'épaisseur et de ~ 120 Å de diamètre.

L'utilisation de phycobiliprotéines, notamment l'allophycocyanine et la phycoerythrine, dans des dosages immunologiques par fluorimétrie est décrite notamment dans EP 0 174 744 et 0 076 695 ainsi que dans les brevets US 4 520 110 et 4 542 104.

Il a été trouvé que dans certaines conditions de purification des phycobilisomes, il était possible d'obtenir des complexes phycobiliprotéine-peptide de liaison (P. Fuglistaller et al., Biol. Chem. Hoppe-Seyler, 1987, 368, 353-367). Néanmoins, ces complexes étaient jusqu'à maintenant décrits dans la littérature comme étant relativement peu stables et sensibles aux protéases (W. Reuter et C. Nickel-Reuter, J. Photochem. Photobiol., B: Biol., 1993, 18, 51-66).

De manière avantageuse, on a maintenant trouvé que ces complexes présentaient des particularités spectroscopiques intéressantes par rapport aux phycobiliprotéines pour une utilisation en tant que traceur fluorescent.

En effet, un tel complexe phycobiliprotéine-peptide de liaison possède toujours des propriétés spectroscopiques différentes de celles de la phycobiliprotéine seule, avec en général :

- augmentation du rendement quantique

et/ou - déplacement de la longueur d'onde d'émission

et/ou - modification de la longueur d'onde d'absorption

et/ou - modification du coefficient d'absorption molaire

30 par rapport à la phycobiliprotéine seule.

Ces propriétés peuvent se révéler particulièrement intéressantes lors de la mise en oeuvre d'un système de détection utilisant un ou plusieurs traceurs fluorescents, dans lequel, outre la stabilité des traceurs dans le milieu, deux paramètres sont d'importance capitale:

15

20

25

30

- le rendement quantique qui influe directement sur la limite de détection du système,

3

- la longueur d'onde d'émission qui lors de l'utilisation de plusieurs traceurs est un élément déterminant de leur choix.

De façon inattendue, on a maintenant trouvé que :

- ces complexes phycobiliprotéine-peptide de liaison étaient stables en solution et en présence de sérums de différentes origines contenant naturellement différentes protéases,
- il était possible de fixer de manière covalente ces complexes sur différentes
 protéines et anticorps tout en conservant les propriétés de fluorescence des complexes.

Dans un aspect avantageux, la phycobiliprotéine utilisée selon l'invention est choisie parmi la phycocrythrine, la phycocrythrocyanine, la phycocyanine, l'allophycocyanine et l'allophycocyanine B.

Dans la suite de la description, on utilisera les abréviations suivantes pour désigner les phycobiliprotéines préférées : allophycocyanine = AP, phycocrythrine = PE, phycocrythrocyanine = PEC, phycocyanine = PC, allophycocyanine B = APB

De préférence, le complexe phycobiliprotéine-peptide de liaison est extrait d'une cyanobactérie choisie parmi Mastigoclodus Laminosus, Synechocystis 6701, Synechococcus 6301, Anabaena variabilis et Nostoc spec..

Le peptide de liaison du complexe utilisé aux fins de l'invention est de préférence choisi parmi les peptides L_R , L_C L_{RC} et L_{CM} , tels que définis plus haut.

De manière avantageuse, les complexes utilisables selon l'invention sont définis de la manière suivante, à partir des phycobiliprotéines telles que désignées par les abréviations mentionnées ci-dessus, des sous-unités α et β et des peptides de liaison mentionnées plus haut :

$$(\alpha^{PEC}, \beta^{PEC})_6 L_R$$
, $(\alpha^{PEC}, \beta^{PEC})_3 L_R$,

 $(\alpha^{PC}, \beta^{PC})_{6} L_{R}$, $(\alpha^{PC}, \beta^{PC})_{6} L_{RC}$, $(\alpha^{PC}, \beta^{PC})_{3} L_{R}$,

20

Avantageusement, on utilisera selon l'invention les complexes phycobiliprotéine-peptides de liaison en combinaison avec un ou plusieurs autres traceurs fluorescents.

Le complexe préféré aux fins de l'invention est le complexe $(\alpha^{AP}, \beta^{AP})_3$ LC, c'est-à-dire un complexe phycobiliprotéine-peptide de liaison constitué d'un trimère de sous-unités α et β d'allophycocyanine et du peptide de liaison dans le coeur.

La longueur des peptides varie suivant l'espèce et les processus de dégradation durant la purification. Elle est de préférence comprise entre 5000 et 30000.

Selon un aspect ultérieur, l'invention concerne également un procédé homogène de détection et/ou de détermination par fluorescence d'un analyte dans un milieu susceptible de le contenir, par mise en évidence du produit de la réaction entre l'analyte et au moins un récepteur correspondant, consistant :

- 1) à ajouter audit milieu un premier réactif constitué d'au moins un récepteur dudit analyte,
 - 2) à ajouter un second réactif choisi parmi l'analyte ou au moins l'un de ses récepteurs, l'un des deux réactifs étant couplé avec un composé fluorescent donneur constitué par un cryptate, un chelate ou un complexe macrocyclique de terre rare et l'autre réactif étant couplé avec un composé fluorescent accepteur, l'ordre d'ajout des réactifs pouvant être inversé et, après excitation du mélange par une source de lumière à la longueur d'onde d'excitation du composé fluorescent donneur,
 - 3) à mesurer le signal d'émission du composé fluorescent accepteur,
- caractérisé en ce qu'on utilise comme composé fluorescent accepteur un complexe phycobiliprotéine-peptide de liaison tel que défini ci-dessus.

Dans la présente description, on définit par :

- "analyte": toute substance ou groupe de substances, ainsi que ses ou leurs analogues, que l'on souhaite détecter et/ou déterminer;
- 30 "récepteur" : toute substance capable de se fixer spécifiquement à un site dudit analyte;
 - "ligand" : toute substance capable de se lier spécifiquement à un récepteur.

Des cryptates de terre rare utilisables dans un tel procédé de dosage ainsi que dans les méthodes par excès ou par compétition décrites ci-après sont notamment décrits dans les demandes EP 0 180 492, EP 0 232 348, EP 0 321 353 ou WO90/04791.

Des complexes macrocycliques de terre rare portant des groupes N-oxy sont également décrits dans la demande WO93/05049.

Ces cryptates et complexes macrocycliques de terre rare présentent l'avantage d'être très stables en milieu protéique et salin, cette propriété étant particulièrement importante dans le cas des immunoessais homogènes.

On utilisera de préférence en tant que composé fluorescent donneur dans les procédés et méthodes mentionnées dans la présente description un chélate, un cryptate ou un complexe macrocyclique portant des groupes N-oxy de terbium ou d'europium.

Selon un aspect avantageux, ledit procédé est une méthode par excès consistant :

- à ajouter, audit milieu contenant l'analyte recherché, un premier réactif constitué par au moins un récepteur dudit analyte, couplé avec un composé fluorescent donneur constitué par un cryptate, un chelate ou un complexe macrocyclique de terre rare,
- 20 2) à ajouter un second réactif constitué par un ou plusieurs autres récepteurs dudit analyte, ledit second réactif étant couplé avec un composé fluorescent accepteur constitué par un complexe phycobiliprotéine-peptide de liaison,
 - à faire incuber ledit milieu après chaque addition de réactifs ou après l'addition des deux réactifs,
- 25 4) à exciter le milieu résultant à la longueur d'onde d'excitation du composé fluorescent donneur,
 - 5) à mesurer le signal émis par le composé fluorescent accepteur.

On pourra notamment utiliser dans lesdits procédés un seul récepteur de l'analyte, qui est couplé soit avec le composé fluorescent donneur, soit avec le composé fluorescent accepteur.

Dans un autre aspect de l'invention, ledit procédé est une méthode par compétition consistant :

1) à ajouter, audit milieu contenant l'analyte recherché, un premier réactif constitué par un récepteur dudit analyte, couplé avec un composé fluorescent donneur

20

constitué par un cryptate, un chelate ou un complexe macrocyclique de terre rare,

- à ajouter un second réactif constitué de l'analyte couplé avec un composé fluorescent accepteur constitué par un complexe phycobiliprotéine-peptide de liaison,
- à faire incuber ledit milieu après chaque addition de réactifs ou après l'addition des deux réactifs,
- à exciter le milieu résultant à la longueur d'onde d'excitation du composé fluorescent donneur,
- 5) à mesurer le signal émis par le composé fluorescent accepteur.

Avantageusement, ledit procédé homogène de détection et/ou de détermination par fluorescence d'un analyte dans un milieu susceptible de le contenir, par mise en évidence du produit de la réaction entre l'analyte et au moins un récepteur correspondant, est une méthode par compétition consistant :

- 1) à ajouter, audit milieu contenant l'analyte recherché, un premier réactif constitué par un récepteur dudit analyte, ledit récepteur étant couplé avec un composé fluorescent accepteur constitué par un complexe phycobiliprotéine-peptide de liaison,
 - à ajouter un second réactif constitué de l'analyte couplé avec un composé fluorescent donneur constitué par un cryptate ou un chelate de terre rare,
 - à faire incuber ledit milieu soit après l'addition de chaque réactif, soit après l'addition des deux réactifs,
 - 4) à exciter le milieu résultant à la longueur d'onde d'excitation du composé fluorescent donneur.
- 25 5) à mesurer le signal émis par le composé fluorescent accepteur.

Dans un aspect préféré des procédés mentionnés ci-dessus, le premier réactif et le second réactif sont ajoutés simultanément au milieu contenant l'analyte recherché.

Dans un aspect particulièrement avantageux selon l'invention, le composé fluorescent donneur utilisé dans les procédés mentionnés ci-dessus est un chelate, un cryptate ou un complexe macrocyclique de Eu³⁺ et le composé fluorescent accepteur est le complexe (α^{AP}, β^{AP})₃ LC.

Dans un aspect ultérieur, l'invention concerne également l'utilisation d'un complexe phycobiliprotéine-peptide de liaison tel que défini plus haut dans

un procédé d'amplification du signal d'émission d'un cryptate ou d'un chelate de terre rare utilisé comme composé fluorescent donneur dans un dosage par fluorescence, dans lequel on met en oeuvre également un composé fluorescent accepteur, caractérisée en ce que le cryptate ou le chelate de terre rare possède un rendement quantique global faible et en ce que le rendement quantique de désactivation radiative du niveau émissif de la terre rare est inférieur au rendement quantique de l'accepteur, ledit accepteur étant constitué par ledit complexe phycobiliprotéine-peptide de liaison.

Dans un autre aspect, l'invention concerne également un conjugué fluorescent constitué d'un complexe phycobiliprotéine-peptide de liaison lié de manière covalente à l'un des éléments d'un couple de liaison spécifique ligand/récepteur.

Lesdits conjugués peuvent être en particulier utilisés pour trier les cellules et/ou analyser la surface cellulaire dans un procédé de cytométrie de flux, tel que décrit notament dans Mel. N.Kronic, J. Immunological Methods, 1986, 22, 1-13.

A titre d'exemples de couples de liaison spécifique ligand/récepteur, on peut notamment citer des couples protéine/protéine, protéine/ADN ou encore ADN/ADN.

De préférence, la phycobiliprotéine utilisée selon l'invention est choisie parmi la phycocrythrine, la phycocrythrocyanine, la phycocyanine, l'allophycocyanine et l'allophycocyanine B et le peptide de liaison est choisi parmi les peptides LR, LC LRC et LCM, tels que définis plus haut.

Avantageusement, le complexe phycobiliprotéine-peptide de liaison est choisi parmi les complexes

$$(\alpha^{PEC}, \beta^{PEC})_6 L_R$$
, $(\alpha^{PEC}, \beta^{PEC})_3 L_R$,

$$(\alpha^{PC}, \beta^{PC})_6 L_R$$
, $(\alpha^{PC}, \beta^{PC})_6 L_{RC}$, $(\alpha^{PC}, \beta^{PC})_3 L_R$,

30
$$(\alpha^{AP}, \beta^{AP})_3 L_C$$
, $(\alpha^{APB}, \alpha^{2AP}, \beta^{3AP}) L_C \approx (\alpha^{AP}, \beta^{AP})_2 L_{CM}$,

le complexe (α^{AP} , β^{AP})3 LC étant préféré.

10

De préférence, le complexe phycobiliprotéine-peptide de liaison est extrait d'une cyanobactérie choisie parmi Mastigoclodus Laminosus, Synechocystis 6701, Synechococcus 6301, Anabaena variabilis et Nostoc spec.

Avantageusement, l'élément du couple de liaison spécifique ligand/récepteur est un récepteur, en particulier un récepteur cellulaire ou un anticorps. Ledit récepteur peut, par exemple, être l'avidine ou la streptavidine.

Dans un autre aspect avantageux, ledit élément est un ligand, notamment un analyte. Ledit ligand peut, par exemple, être un polypeptide, une lectine ou la biotine.

EXEMPLE: Dosage de l'antigène carcinoembryonnaire (ACE)

Un immunoessai homogène a été réalisé en utilisant comme composé donneur le cryptate d'europium Eu trisbipyridine diamine préparé comme décrit dans la demande EP 321 353 (exemples 3 et 4) couplé à l'anticorps monoclonal G12 (CIS bio international, France) et comme composé accepteur soit l'allophycocyanine (Cyanotech, USA), soit le complexe (αAP, βAP)₃LC, couplées respectivement à l'anticorps monoclonal G15 (CIS bio international, France).

Les abréviations utilisées ci-après sont les suivantes :

AP = allophycocyanine

20 DTT = dithiotreitrol

EuTBP = cryptate d'europium Eu trisbipyridine diamine

BSA = sérum albumine bovine

HSA = serum albumine humaine

IgG = immunoglobuline G

25 SPDP = N-succinimidyl 3(2-pyridyldithio)propionate

Sulfo-SMCC = sulfosuccinimidyl 4-n-maléimidométhyl)cyclohexane

1) PREPARATION DES CONJUGUES IgG G15-AP

a) Activation de l'AP par le sulfo-SMCC

30 L'AP (3 mg) commercialement fournie sous forme précipitée dans une solution à 60 % de sulfate d'ammonium, est centrifugée. Après élimination du surnageant, le culot est repris par 250 µl de tampon phosphate 100 mM, pH 7,0, puis filtré à 0,8 µm afin d'éliminer les éventuelles particules en suspension.

20

25

9

Le filtrat est purifié par chromatographie d'exclusion sur colonne G25 superfine (Pharmacia, Suède) dans le même tampon. La concentration d'AP éluée dans le volume d'exclusion est déterminée à 650 nm, en considérant un $\epsilon_{650\mathrm{nm}}$ de 731000M $^{-1}$ CM $^{-1}$.

L'activation de l'AP est réalisée en ajoutant une solution de sulfo-SMCC préparée extemporanément à raison de 6,9 mM dans un tampon phosphate 100 mM pH 7,0 et en laissant la réaction se produire pendant une heure, à température ambiante, sous agitation douce (rapport molaire de 15 à 75 sulfo-SMCC par AP). L'AP-maléimide est alors purifiée sur colonne G25 superfine en tampon phosphate 100 mM, EDTA 5mM, pH 6,5 et conservée à 4°C avant couplage sur IgG 3D3.

b) Activation des IgG G15 par le SPDP

Simultanément, 5mg d'IgG G15 à raison de 10 mg/ml dans un tampon phosphate 100 mM, pH 7,0 sont activés par l'ajout d'une solution de SPDP (Pierce, USA) à raison de 6,4 mM dans du dioxane dans un rapport molaire de 7,5 SPDP par IgG G15.

Après 35 min d'activation à température ambiante, l'IgG pyridine-2 thione est purifiée sur colonne G25 superfine dans un tampon phosphate 100 mM, EDTA 5mM, pH 6,5.

Les protéines sont concentrées et les groupes 2-pyridyl disulfides sont réduits par une solution de DTT (Sigma, USA) ayant une concentration finale de 19 mM pendant 15 min à température ambiante. Le DTT et la pyridine-2-thione sont éliminés par purification sur colonne G25 superfine en tampon phosphate 100 mM, EDTA 5mM, pH 6,5. La concentration en IgG-SH est déterminée à 280 mm avec un £280nm de 210000 M⁻¹ cm⁻¹.

c) Conjugaison des IgG G15-SH avec AP-maléimide

La fixation des groupements thiols sur les maléimides est réalisée en ajoutant 2,51 mg d'AP activées par mg d'IgG G15-SH. Après 18 heures d'incubation à 4°C et à l'obscurité sous agitation douce, les fonctions thiols restées libres sont bloquées par l'addition d'une solution à 100 mM de N-méthyl maléimide (Sigma, USA) ayant une concentration finale de 20 mM pendant une heure à température ambiante.

Le milieu réactionnel est purifié par gel filtration sur colonne TSK G3000SW semi-préparative (Beckmann, USA) en tampon phosphate 100 mM pH 7,0.

Les concentrations en AP et en IgG G 15 du conjugué purifié, élué dans le premier pic, sont déterminées par les absorptions à 280 nm et à 650 nm, selon le calcul suivant :

$$[AP]_{Mole/1} = A_{650nM} / 10000$$

$$[IgG]_{Mole/1} = (A_{280nm} - A'_{280nm}) / 210000$$

avec A'280nm étant la contribution à cette longueur d'onde de l'AP-maléimide, déterminée plus haut (paragraphe 1 – a)).

De l'HSA est rajoutée à concurrence de 1 g/l au conjugué qui est ensuite réparti en aliquotes puis congelé à -20°C.

2) PREPARATION DES CONJUGUES IgG G15- $(\alpha^{AP}, \beta^{AP})_{3LC}$

a) Activation du complexe (aAP, BAP)3LC, par le sulfo-SMCC.

Le complexe (αAP, βAP)₃L_C,est obtenu à partir de l'algue Mastigocladus Laminosus. Après extraction de phycobilisomes, les complexes protéines-peptides de liaison sont purifiés selon P. Fuglistaller et coll. Biol. Chem. Hoppe Seyler 1986, 367, 601-614.

Les complexes présentent les caractéristiques suivantes :

 $-\epsilon$ 650 = 1076000 M⁻¹ cm⁻¹

15

 $-DO_{650}/DO_{620} = 2.2$

A 1 ml de complexe $(\alpha^{AP}, \beta^{AP})_{3LC}$ à 3 mg/ml en tampon phosphate 100 mM pH 7,0, on ajoute 19,5 µl d'une solution de sulfo SMCC (Pierce à 30 mmole/l dans le même tampon. On incube 30 mn à 30°C. Le produit de la réaction est purifié sur colonne G25 HR 10 x 10 débit 2ml/mn. La fraction éluée dans le volume mort est récupérée (V = 1,7 ml). La concentration en complexe $(\alpha^{AP}, \beta^{AP})_{LC}$ maléimide est 1,4 mg/ml.

b) Activation des IgG G15 par le SPDP

Elle est réalisée comme indiquée au point 1, b) ci-dessus.

30 c) Conjugaison des IgG G15-SH avec le complexe (αAP, β AP)3LC-maléimide.

1,7 ml de la solution obtenue au point 2, a est mise en contact avec 1 ml de la solution de IgG G15-SH à 0,9 mg/ml obtenue ci-dessus.

Après incubation une nuit à 4°C sous agitation par agitateur à rouleaux, le conjugué est purifié sur colonne TSK 4000 ½ préparative (Beckmann, USA) à débit de 4 ml/mn dans un tampon phosphate 100 mM pH7. Les fractions de 48 à 64 ml sont rassemblées et concentrées sur cône AMICON. La concentration en complexe $(\alpha^{AP}, \beta^{AP})_3L_C$ en mg/ml est donnée par la formule DO650/10,76.

La concentration en IgG en mg/ml est donnée par la formule $DO_{280} - \frac{DO_{650}}{5,25}/1,4$.

Le conjugué est à 120 μ l/ml en IgG avec un rapport molaire de 1,6 complexe (α^{AP} , β^{AP})₃L_C / IgG DO₆₅₀ / 620 = 2,2.

10 3) PREPARATION DES CONJUGUES IgB G12-Eu TBP

La préparation de IgG G12-SH est réalisée selon le protocole décrit plus haut pour les G15 3D3 mais en faisant varier le rapport molaire de 4 à 16 SPDP par IgG G12.

A 5 mg (5 10^{-6} moles) de Eu TBP est ajoutée une solution à 25 mM de sulfo-SMCC, en tampon phosphate 20 mM, diméthylformamide 10 % (v/v pH 7,0 dans une proportion de 2,5 moles d'activateur par mole de Eu TBP.

Après 45 min d'activation à température ambiante, le milieu réactionnel est filtré à 0,8 µm afin d'éliminer le précipité éventuellement formé. Les produits réactionnels indésirables (sulfo-SMCC, N-hydroxysuccinimide, acide (N-maléimidométhyl) carboxylique) sont éliminés par chromatographie échangeuse d'ions sur colonne Mono Q (Pharmacia, Suède) en tampon phosphate 20 mM diméthylformamide 10 % (v/v), pH 7,0 sous choc de NaCl. La concentration en Eu TBP maléimide est déterminée à 307 nm avec un £307nm de 25000 M-1 cm-1 ainsi que le rapport A307nm/A280nm.

De façon similaire à celle décrite plus haut on fait réagir les fonctions maléimides avec les fonctions thiols fixés sur l'anticorps, dans des proportions molaires variant de 10 à 30 Eu TBP maléimide par IgG G12-SH.

Après 18 heures d'incubation à 4°C et blocage des groupements thiols (éventuellement restés libres) par N-méthylmaléimide, le Eu TBP non couplé est éliminé par dialyse en tampon phosphate 100 mM pH 7,0 à 4°C jusqu'à épuisement (plus de fluorescence dans les bains de dialyse).

Les caractéristiques du conjugué sont déterminées par ses absorptions à 307 nm et à 280 nm en utilisant les valeurs suivantes en tenant compte de l'absorption propre du cryptate déterminée par le rapport A307nm/A280nm.

Eu TBP-maléimide:

 $\varepsilon_{307\text{nm}} = 25000 \text{ M}^{-1} \text{ cm}^{-1}$

A307nm /A280nm : déterminée expérimentalement.

IgG G12-SH:

 $\epsilon_{280\text{nm}} = 210000 \text{ M}^{-1} \text{ cm}^{-1}$

 $A_{307nm} = 0 M^{-1} cm^{-1}$.

4) APPLICATION AU DOSAGE DE L'ACE

Les conjugués G12-Eu TBP, G15-AP et G15-complexe (αAP, β AP)₃L_C sont dilués dans un tampon phosphate 100 mM, pH 6, BSA 1 g/l, KF 400 mM.

On ajoute successivement dans des microplaques en polystyrène (Dynatech, USA):

- 100 µl de solution standard (sérum sans ACE) ou 100 µl d'échantillon

15 à tester

20

5

- 100 μl de conjugué G12-Eu TBP à 0,5 μg/ml
- 100 µl de conjugué G15–AP à 5µg/ml ou 100 µl de conjugué G15–complexe (α^{AP} , β^{AP})3LC.

Après incubation pendant 3 h à 37°C on effectue la lecture à l'aide d'un fluorimètre à laser prototype, qui est décrit ci-après :

Un laser pulsé à azote (LASER SCIENCE INC., modèle LS1-337ND) est utilisé comme source d'excitation (longueur d'onde à 337,1 nm). La durée des pulsations est spécifiée à 3 nanosecondes et est répétée sous une fréquence de 10 Hertz. Le faisceau passe à travers un filtre (CORNING) afin d'éliminer toute lumière parasite à l'excitation autre que 337 nm.

Après être rentré dans la chambre de mesure, le faisceau est réfléchi par un filtre dichroïque, placé à 45 degrés, qui a la propriété de réfléchir les ultraviolets et de pouvoir transmettre la lumière visible.

Le faisceau réfléchi par le filtre dichorique est focalisé sur le puits à mesurer d'une microplaque par une lentille en silice fondue. L'émission de fluorescence est collectée selon un angle solide de 20 degrés, collimatée par la même lentille, et passe directement à travers le filtre dichroïque (fluorescence en lumière visible).

25

Un filtre interférentiel, de caractéristiques définies selon la longueur d'onde de fluorescence à détecter, permet de se débarrasser des lumières pouvant parasiter le signal, dont l'intensité est ensuite mesurée par un photomultiplicateur (HAMAMATSU R2949).

Le compteur de photons utilisé est un SR-400 (STANFORD RESEARCH SYSTEMS), dont les opérations et la synchronisation avec le laser sont contrôlées par un ordinateur de type IBM PC-AT via une sortie RS 232. Les pulsations provenant du photomultiplicateur sont enregistrées pendant une fenêtre de temps (t_g) et après un délai (t_d) déterminés à condition qu'elles soient supérieures à un niveau discriminant sélectionné par le compteur de photons afin d'optimiser le rapport signal/bruit du photomultiplicateur.

Une table X-Y, pilotée par l'IBM PC-AT, permet les différents positionnements de la microplaque de mesure par des moteurs pas à pas, incluant les manoeuvres de chargement, de positionnement sous le faisceau excitant, de lecture automatique en séquentiel des 96 puits, et de sortie.

La fluorescence émise par le conjugué G15-AP ou G15-complexe $(\alpha^{AP}, \beta^{AP})_{3LC}$ est mesurée à l'aide du fluorimètre prototype équipé d'un filtre à 665 nm de 10 nm de largeur à mi-hauteur, pendant 400 μ s et avec un délai de 50 μ s.

Les résultats sont rapportés dans le tableau ci-dessous, exprimés en Δ cps correspondant à la différence entre le signal émis par l'échantillon à 665 nm par rapport à la solution standard (sérum sans ACE).

ACE ng/ml	AP Δcps	Complexe (α ^{AP} , β ^{AP}) ₃ L _C . Δcps
4,4	251	388
15,9	966	1670
118	6427	9804
236	9436	16232

Les résultats montrent que le signal mesuré est supérieur pour le complexe phycobiliprotéine-protéine de liaison par rapport à la phycobiliprotéine seule.

De plus, on notera que le rapport DO650/ DO620 = 2,2 qui caractérise ledit complexe est constant dans la limite des erreurs de mesure pour toutes les étapes de la fabrication du conjugué et très différent de celui de l'AP (= 1,45).

Ceci démontre la stabilité du complexe phycobiliprotéine-peptide de liaison tout au long des étapes de purification et de couplage effectuées sans précautions particulières par rapport à celle des conjugués G15 AP.

REVENDICATIONS

- Utilisation d'un complexe phycobiliprotéine-peptide de liaison en tant que traceur fluorescent.
- Utilisation d'un complexe phycobiliprotéine-peptide de liaison en tant que traceur fluorescent dans un procédé de détection et/ou de détermination par fluorescence d'un analyte dans un milieu susceptible de le contenir.
 - 3. Utilisation selon la revendication 1 ou 2, caractérisée en ce que la phycobiliprotéine est choisie parmi la phycoerythrine, la phycoerythrocyanine, la phycocyanine, l'allophycocyanine et l'allophycocyanine B.
- 4. Utilisation selon l'une des revendications 1,2 ou 3 caractérisée en ce que le complexe phycobiliprotéine-peptide de liaison est extrait d'une cyanobactérie choisie parmi Mastigoclodus Laminosus, Synechocystis 6701, Synechococcus 6301, Anabaena variabilis et Nostoc spec.
 - 5. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisée en ce que le peptide de liaison est choisi parmi les peptides LR, LC LRC et LCM.
 - 6. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisée en ce que le complexe phycobiliprotéine-peptide de liaison est choisi parmi les complexes

$$(\alpha^{PEC}, \beta^{PEC})_6 L_R$$
, $(\alpha^{PEC}, \beta^{PEC})_3 L_R$,

20

15

$$(\alpha^{PC}, \beta^{PC})_6 L_R$$
, $(\alpha^{PC}, \beta^{PC})_6 L_{RC}$, $(\alpha^{PC}, \beta^{PC})_3 L_R$,

$$(\alpha^{AP}, \beta^{AP})_3 L_C$$
, $(\alpha^{APB}, \alpha^{2AP}, \beta^{3AP}) L_C$ et $(\alpha^{AP}, \beta^{AP})_2 L_{CM}$.

- 7. Procédé homogène de détection et/ou de détermination par fluorescence d'un analyte dans un milieu susceptible de le contenir, par mise en évidence du produit de la réaction entre l'analyte et au moins un récepteur correspondant, consistant :
 - 1) à ajouter audit milieu un premier réactif constitué d'au moins un récepteur dudit analyte,
- 2) à ajouter un second réactif choisi parmi l'analyte ou au moins l'un de ses récepteurs, l'un des deux réactifs étant couplé avec un composé fluorescent donneur constitué par un cryptate, un chelate ou un complexe macrocyclique de terre rare et l'autre réactif étant couplé avec un composé fluorescent accepteur, l'ordre d'ajout des réactifs pouvant être inversé et, après excitation du mélange

25

par une source de lumière à la longueur d'onde d'excitation du composé fluorescent donneur.

- 3) à mesurer le signal d'émission du composé fluorescent accepteur, caractérisé en ce qu'on utilise comme composé fluorescent accepteur un complexe phycobiliprotéine-peptide de liaison tel que défini selon l'une quelconque des revendications 1 à 6.
- 8. Procédé selon la revendication 7 consistant en une méthode par excès, caractérisé en ce qu'il consiste :
- à ajouter, audit milieu contenant l'analyte recherché, un premier réactif constitué
 par au moins un récepteur dudit analyte, couplé avec un composé fluorescent
 donneur constitué par un cryptate, un chelate ou un complexe macrocyclique de
 terre rare,
 - à ajouter un second réactif constitué par un ou plusieurs autres récepteurs dudit analyte, ledit second réactif étant couplé avec un composé fluorescent accepteur constitué par un complexe phycobiliprotéine-peptide de liaison,
 - à faire incuber ledit milieu après chaque addition de réactifs ou après l'addition des deux réactifs,
 - à exciter le milieu résultant à la longueur d'onde d'excitation du composé fluorescent donneur,
- 20 5) à mesurer le signal émis par le composé fluorescent accepteur.
 - 9. Procédé selon la revendication 7 consistant en une méthode par compétition, caractérisé en ce qu'il consiste :
 - à ajouter, audit milieu contenant l'analyte recherché, un premier réactif constitué
 par un récepteur dudit analyte, couplé avec un composé fluorescent donneur
 constitué par un cryptate, un chelate ou un complexe macrocyclique de terre
 - à ajouter un second réactif constitué de l'analyte couplé avec un composé fluorescent accepteur constitué par un complexe phycobiliprotéine-peptide de liaison,
- 3) à faire incuber ledit milieu après chaque addition de réactifs ou après l'addition des deux réactifs,
 - 4) à exciter le milieu résultant à la longueur d'onde d'excitation du composé fluorescent donneur,
 - 5) à mesurer le signal émis par le composé fluorescent accepteur.

٠,

10. Procédé selon la revendication 7 consistant en une méthode par compétition, caractérisé en ce qu'il consiste :

17

- à ajouter, audit milieu contenant l'analyte recherché, un premier réactif constitué par un récepteur dudit analyte, ledit récepteur étant couplé avec un composé fluorescent accepteur constitué par un complexe phycobiliprotéine-peptide de liaison,
- 2) à ajouter un second réactif constitué de l'analyte couplé avec un composé fluorescent donneur constitué par un cryptate ou un chelate de terre rare,
- 3) à faire incuber ledit milieu soit après l'addition de chaque réactif, soit après
 l'addition des deux réactifs,
 - 4) à exciter le milieu résultant à la longueur d'onde d'excitation du composé fluorescent donneur,
 - 5) à mesurer le signal émis par le composé fluorescent accepteur,
- Procédé selon l'une quelconque des revendications 7 à 10, caractérisé en
 ce que le premier réactif et le second réactif sont ajoutés simultanément au milieu contenant l'analyte recherché.
 - 12. Procédé selon l'une quelconque des revendications 7 ou 8, caractérisé en ce qu'on utilise un seul récepteur de l'analyte, qui est couplé soit avec le composé fluorescent donneur, soit avec le composé fluorescent accepteur.
- 20 13. Procédé selon l'une quelconque des revendications 7 à 12, caractérisé en ce que le composé fluorescent donneur est un chélate, un cryptate ou un complexe macrocyclique de terbium ou d'europium.
- 14. Procédé selon l'une quelconque des revendications 7 à 13, caractérisé en ce que le composé fluorescent donneur est un chelate, un cryptate ou un complexe macrocyclique de Eu³⁺ et le composé fluorescent accepteur est le complexe (αAP,βAP)₃ LC.
 - 15. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 6 dans un procédé d'amplification du signal d'émission d'un cryptate ou d'un chelate de terre rare utilisé comme composé fluorescent donneur dans un dosage par fluorescence, dans lequel on met en peuvre également un composé fluorescent.
- dans lequel on met en oeuvre également un composé fluorescent accepteur, caractérisée en ce que le cryptate ou le chelate de terre rare possède un rendement quantique global faible et en ce que le rendement quantique de désactivation radiative du niveau émissif de la terre rare est inférieur au rendement quantique de

l'accepteur, ledit accepteur étant constitué par un complexe phycobiliprotéinepeptide de liaison.

- 16. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisée en ce que le complexe phycobiliprotéine-peptide de liaison est utilisé en combinaison avec un ou plusieurs autres traceurs fluorescents.
- 17. Conjugué fluorescent constitué d'un complexe phycobiliprotéine-peptide de liaison lié de manière covalente à l'un des éléments d'un couple de liaison spécifique ligand/récepteur.
- 18. Conjugué selon la revendication 17, caractérisé en ce que la phycobiliprotéine est choisie parmi la phycocrythrine, la phycocryanine, l'allophycocyanine et l'allophycocyanine B.
 - 19. Conjugué selon la revendication 17 ou 18, caractérisé en ce que le peptide de liaison est choisi parmi les peptides LR, LC, LRC et LCM.
- Conjugué selon l'une des revendications 17 à 19, caractérisé en ce que le complexe phycobiliprotéine-peptide de liaison est choisi parmi les complexes (αPEC, βPEC)₆ L_R, (αPEC, βPEC)₃ L_R,

$$(\alpha^{PC}, \beta^{PC})_{6} L_{R}$$
, $(\alpha^{PC}, \beta^{PC})_{6} L_{RC}$, $(\alpha^{PC}, \beta^{PC})_{3} L_{R}$,

20 $(\alpha^{AP}, \beta^{AP})_3 L_C$, $(\alpha^{APB}, \alpha_2^{AP}, \beta_3^{AP}) L_C$ et $(\alpha^{AP}, \beta^{AP})_2 L_{CM}$.

- 21. Conjugué selon l'une des revendications 17 à 20, caractérisé en ce que le complexe phycobiliprotéine-peptide de liaison est extrait d'une cyanobactérie choisie parmi Mastigoclodus Laminosus, Synechocystis 6701, Synechococcus 6301, Anabaena variabilis et Nostoc spec...
- 25 22. Conjugué selon l'une des revendications 17 à 21, caractérisé en ce que l' élément du couple de liaison spécifique ligand/récepteur est un récepteur, en particulier un récepteur cellulaire ou un anticorps.
 - 23. Conjugué selon l'une des revendications 17 à 21, caractérisé en ce que l'élément du couple de liaison spécifique ligand/récepteur est un ligand, notamment un analyte.
 - Utilisation d'un conjugué selon l'une quelconque des revendications 17 à 23 dans un procédé de cytométrie de flux.



Interestional Application No

F-./FR 96/08865

					101/11	30/00003
IPC 6	IFICATION OF SUBJECT G01N33/533	G01N33/542	G01N33/58	C07K19/0	18 C87	7K14/195
According (to International Patent Ca	usification (IPC) or to be	ah national classificatio	n and IPC		
B. FIELDS	SEARCHED					
Minimum of IPC 6	GOIN COTK	dassification system follo	ved by classification sy	mbob)		
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched						
Electronic data base considered thirting the international search (name of data base and, where practical, search terms used)						
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED T					
Category *	Citation of document, w	ith indication, where app	roprists, of the relevant	passages		Referent to claim No.
X	August 1989	474 (J.B. WAT	ERBURY ET AL	.) 15		1-13, 15-24
A						-14
	per documents are listed in		c X	Patent family me	mbers are liste	d in annex.
*Special categories of cited documents: The later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the international filing date. The cartier document but published on or after the international filing date invention. The document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified). The document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means. The document published after the international filing date but later than the priority date claimed. The later document published after the international filing date in the said on priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention. The document which may throw doubts on after the international filing date but later than the priority date claimed discounter is considered to understand the principle or theory underlying the invention. The document published after the international filing date but cited to understand the principle or theory underlying the invention. The document which is explication that the publication of priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention. The document become after the international filing date but cited to understand the principle or theory underlying the invention. The document section of particular relevance, the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined of the inventive and principle or theory underlying the invention. The document is cited to understand the principle or theory underlying the invention of the inve						with the application but theory underlying the se claimed invention on the considered to shocument is taken alone se claimed invention inventive step when the more other such docu- ious to a person skilled on family
27	2 August 1996			1 9. 09.	96	
Name and n	nailing address of the ISA European Patent Offic NL - 2280 HV Rijswi Td. (+31-70) 340-200 Fax (+31-70) 340-30	0, Tr. 31 651 epo ni,		Van Boher	men, C	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)



International Application No

Information on patent family members Fur/FR 96/00865 · · Patent document cited in search report Publication date Patent family member(s) Publication date US-A-4857474 15-08-89 NONE

Form PCT/ISA/218 (patent family encert) (July 1992)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Derrende Internationale No Fun/FR 96/89865

A. CLASSE CIB 6	ment de l'objet de la demande G01N33/533 G01N33/542 G01N33/58	C07K19/00 C07K	14/195			
Scion la cie	exification internationale des brevets (CIB) ou à la fois acton la classific	estion nationale et la CIB	Ĭ			
B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE Documentation minimale consultate (systeme de classification suivi des symboles de classement) CIB 6 G01N C07K						
Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ocs documents relévent des domaines sur lesquels a porté la recherche						
Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche utilisés)						
C. DOCUM	IENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS					
Cathgorie *	Edentification des documents cités, avec, le cas échèant, l'indication d	les passages pertinents	no, des revendications vistes			
X	US,A,4 857 474 (J.B. WATERBURY ET Août 1989 voir le document en entier	1-13, 15-24				
A	voir le document en entrer	14				
Voir la suite du cache C pour la fin de la liste des documents X Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe						
*Content of directions of the state of the s						
	22 Août 1996 resse postale de l'administration chargée de la recherche internationale	Ponetionnaire autorist				
	Office Europeen des Brevets, P.B. 3318 Patentiaan 2 NL - 2250 HV Rijswijt Tel. (+31-70) 340-2040, Tz. 31 651 epo td, Fax: (+31-70) 340-3016	Van Bohemen, C				

Formulaire PCT/ISA/210 (describme feoille) (joillet 1992)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs . . . nombres de familles de brevets

Demande Internationale No

Pu./FR 96/88865 Document brevet cité au rapport de recherche Date de publication Membre(s) de la famille de brevet(s) Date de publication US-A-4857474 15-08-89 AUCUN

Portmibire PCT/ISA/210 (annem familles de brevets) (fulltet 1992)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

VINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.